- For more records, click the Records link at page end.
- To change the format of selected records, select format and click Display Selected.
- To print/save clean copies of selected records from browser click Print/Save Selected.
- To have records sent as hardcopy or via email, click Send Results.

✓ Select All
X Clear Selections

Print/Save Selected

Send Results

Format
Display Selected Free

1. 7 9/5/1 DIALOG(R)File 352:Derwent WPI (c) 2007 The Thomson Corporation. All rts. reserv.

0006787857

WPI Acc no: 1994-173770/199421 XRAM Acc no: C1994-079491

Carboxymethyl cellulose salt with good fluidity, handling and specified spontaneous and equilibrium bulk density – is used as dispersing agent, adhesive, thickener, etc. for prepn. of food, cosmetics, drugs, fibres, paper, etc.

Patent Assignee: SEIWA KASEI CO LTD (SEIX): YAMAUCHI K (YAMA-I)

Inventor: YAMAUCHI K

Patent Family (1 patents, 1 countries)

Patent Number	Kind	Date	Application Number Kind	Date	Update	Туре
JP 6116300	Α	19940426	JP 1992296482	Α	19921007	199421 B

Priority Applications (no., kind, date): JP 1992296482 A 19921007

Patent Details

Patent Number	Kind	Lan	Pgs	Draw	Filing	Notes
JP 6116300	Α	JA	7	0		

Alerting Abstract JP A

Carboxymethylcellulose salt(s) (I) have (1) good fluidity, (2) spontaneous bulk density above 400 g/l, (3) equilibrium bulk density above 500 g/l, and (4) difference between equilibrium bulk density and spontaneous bulk density below 200 g/l.

USE/ADVANTAGE – (I) is used as dispersing agent, adhesive, thickeners, etc. for prepn. of foods, cosmetics, drugs, fibres, paper, etc. Hitherto, (I) is packed into bag, transported and charged to user's storage tank, fluidity is not always important specification. But, recently, flexible container is used instead of bag, fluidity and antiblocking property of (I) powder are quite important to handle (I) efficiently. Cost and time to handle (I) can be reduced by good fluidity of (I) powder.

USE/ADVANTAGE – In an example of prepn. of (I); a mixt. of NaOH (283.5 kg) isopropanol (4,230 kg) and water 576 kg) was fed to twinscrew kneader, binder pulp (600 kg) was fed at 25 deg. C under nitrogen atmos. The mixt. was kneaded at 25 deg. C for 120 min., monochloroacetic acid (318 kg) 90% isopropanol (600 kg) soln. was added, the mixt. was heated at 70 deg. C for 120 min. The reaction prod. was neutralised, washed with 75% methanol (30 kL) twice, dried, crushed to obtain (I) with spontaneous bulk density 450 g/l, equilibrium bulk density 630 g/l, viscosity of 1% soln. 13,800 cps and water content 8.2%.

Title Terms /Index Terms/Additional Words: CARBOXYMETHYL; CELLULOSE; SALT; FLUID; HANDLE; SPECIFIED; SPONTANEOUS; EQUILIBRIUM; BULK; DENSITY; DISPERSE; AGENT; ADHESIVE; THICKEN; PREPARATION; FOOD; COSMETIC; DRUG; FIBRE; PAPER; CMC

Class Codes

International Patent Classification

IPC	Class Level	Scope	Position	Status	Version Date
C07K-015/20			Main		"Version 7"
C07K-003/10; C12P-021/06			Secondary		"Version 7<

File Segment: CPI

DWPI Class: A11; B07; D13; D21; F06; F09; G03

Manual Codes (CPI/A-N): A03-A04A; A12-B01D; A12-W11; A12-W12C; B04-C02A2; B12-M11G; B14-R01; D03-H01J; D08-B; F01-H06;

F03-C: F05-A02: F05-A03: F05-A06: G03-B03

Derwent WPI (Dialog® File 352): (c) 2007 The Thomson Corporation. All rights reserved.

2. 9/5/2 DIALOG(R)File 352:Derwent WPI (c) 2007 The Thomson Corporation. All rts. reserv.

0002952153

WPI Acc no: 1984-0331-70/198406

XRAM Acc no: C1984-014071

Coating compsn. having good adhesion to plastics prods. - comprises varnish prepd. from drying or oxidn. polymerisable resin, chlorinated I

Patent Assignee: ASAHI PEN KK (ASAH-N)

Inventor: NAKAJIMA J; NAKAZAWA T

Patent Family (2 patents, 1 countries)

			The state of the s				
Patent Number	Kind	Date	Application Number Kind	Date	Update	Туре	
JP 58222159	Α	19831223	JP 1982105718	Α	19820618	198406	В
JP 1986016300	В	19860430	JP 1982105718	A	19820618	198621	Ε

Priority Applications (no., kind, date): JP 1982105718 A 19820618

Patent Details

(19) 日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-116300

(43)公開日 平成6年(1994)4月26日

(51) Int.Cl. ⁵		識別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
C 0 7 K	15/20		8517-4H		
	3/10		8517-4H		
C 1 2 P	21/06		8214-4B		

審査請求 未請求 請求項の数6(全 7 頁)

(21)出願番号	特願平4-296482	(71)出願人	000147213
			株式会社成和化成
(22)出願日	平成4年(1992)10月7日		大阪府東大阪市布市町1丁目2番14号
		(71)出願人	592005788
			山内 清
			大阪府河内長野市北青葉台27-19
		(72)発明者	山内 清
			大阪府河内長野市北青葉台27-19
		(74)代理人	

(54) 【発明の名称】 ケラチンフラグメントおよびその製造方法

(57)【要約】

【目的】 フィルム、繊維などに加工した場合に好適な 強度を持ち得るようになる適度な長さのペプチド鎖と架 橋可能なチオール基を有し、フィルム、繊維、スポンジ などの材料として、あるいはマイクロカプセルの壁材、 医農業基材、化粧品基材として、好適に使用できるケラ チンフラグメントを提供する。

【構成】 ケラチン含有物質を還元して得られた還元ケ ラチンを蛋白質分解酵素で加水分解し、その加水分解中 に蛋白質分解酵素を失活させるかまたは反応系外に分離 して、加水分解を停止させ、加水分解の程度を制限し て、平均分子量3,000~30,000でアミノ酸1 00残基当りシステインを4~16個有するケラチンフ ラグメントを製造する。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 平均分子量3,000~30,000 で、アミノ酸100残基当りシステインを4~16個有 するケラチンフラグメント。

【請求項2】 ケラチン含有物質を還元して得られた還 元ケラチンを蛋白質分解酵素で加水分解し、その加水分 解中に蛋白質分解酵素を失活させるかまたは反応系外に 分離して、加水分解を停止させ、加水分解の程度を制限 することを特徴とする請求項1記載のケラチンフラグメ ントの製造方法。

【請求項3】 蛋白質分解酵素を禁止剤により失活させ る請求項2記載のケラチンフラグメントの製造方法。

【請求項4】 蛋白質分解酵素を加熱により失活させる 請求項2記載のケラチンフラグメントの製造方法。

【請求項5】 蛋白質分解酵素をポリマーに担持させた 固定化蛋白質分解酵素を用い、該固定化蛋白質分解酵素 を遠心分離または濾過により反応系外に分離する請求項 2記載のケラチンフラグメントの製造方法。

【請求項6】 蛋白質分解酵素をポリマーに担持させた 固定化蛋白質分解酵素を用い、該固定化蛋白質分解酵素 20 することを目的とする。 をカラムに充填し、該カラムに還元ケラチン水溶液を通 過させ、通過の間のみ加水分解して、加水分解中に固定 化蛋白質分解酵素を反応系外に分離する請求項2記載の ケラチンフラグメントの製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、平均分子量3,000 ~30,000で、活性なチオール基(SH基)を有 し、たとえばフィルム、スポンジ、マイクロカプセル、 好適に使用されるケラチンフラグメント(ケラチン蛋白 断片) およびその製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】毛髪、獣毛、羽毛などの動物組織中に構 造タンパクとして存在するケラチンは、従来から、フィ ルム、繊維などの産業素材原料として注目されてきた。

【0003】そして、これらのケラチンは、天然のケラ チン含有物質を酸、アルカリまたは酵素などにより加水 分解して短分子量化した加水分解物の水溶液として利用 共用によりケラチンのジスルフィド結合をチオール基に 還元開製して生成した還元ケラチンの水溶液として利用 するか、あるいは上記の還元ケラチンのチオール基の再 結合防止のためにモノヨード酢酸や亜硫酸ナトリウム/ テトラチオン酸ナトリウムなどにより不可逆的な化学修 飾を施したケラチン誘導体の水溶液として利用するか、 あるいは還元開裂と蛋白質分解酵素により短分子量化し たケラチン加水分解物の水溶液などとして利用されてき

【0004】上記のように、ケラチンは天然ケラチンの 50 【0011】上記平均分子量3,000~30,000

分子量をほぼ維持したままの状態でなんらかの加工を経 て利用されるか、あるいは化学的または酵素による加水

分解処理によって分子量1,000~2,000のもの を実質的な成分とする短分子量化ケラチン加水分解物と してかなりの水溶性を付与した上で、化粧品基材などに 利用されてきた。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、従来の ケラチンやケラチン加水分解物はチオール基がジスルフ 10 ィド基に酸化されたり不可逆的な化学修飾が施されてい るため、活性なチオール基に特有な反応性を充分に利用 することができなかったり、あるいは分子量が小さいた めにフィルムなどに加工したときに強度が劣り、水中で はすぐ崩壊するなどの欠点があった。

【0006】したがって、本発明は、天然ケラチンより も低分子量ではあるが、蛋白質分子としての性質(フィ ルム、繊維などに加工した場合の強靱性)を有する適度 な長さのペプチド鎖と架橋反応が可能なチオール基を有 するケラチンフラグンメントおよびその製造方法を提供

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者は、上記目的を 達成するために鋭意研究を重ねた結果、ケラチン含有物 質を還元して得られた還元ケラチンを蛋白質分解酵素で 加水分解し、その加水分解中に蛋白質分解酵素を失活さ せるかまたは反応系外に分離することによって、加水分 解を停止させ、加水分解の程度を制限するときは、平均 分子量3,000~30,000(好ましくは平均分子 量7.000~30.000)で、アミノ酸100残基 繊維、医農薬基材、化粧品基材などの産業用品の製造に 30 当りシステインを $4\sim1$ 6個有するケラチンフラグメントが得られることを見出し、本発明を完成するにいたっ た。

> 【0008】上記ケラチンフラグメントは、平均分子量 が3,000~30,000と、従来の短分子量化した ケラチン加水分解物に比べて分子量が大きく、蛋白質分 子としての性質を保持する適度な長さのペプチド鎖を有 しているので、フィルム、繊維などに加工した場合に望 ましい強度が得られる。

【0009】また、上記のケラチンフラグメントは、ア するか、あるいは還元剤と尿素などの蛋白質変成剤との 40 ミノ酸100残基当りシステインを4~16個有してお り、そのシステイン残基がチオール基を有しているの で、そのチオール基間の架橋反応により高分子化するこ とができる。

> 【0010】すなわち、このチオール基を空気酸化によ り架橋するか、あるいは過酸化水素や過ヨウ素酸ソーダ などの酸化剤により架橋してジスルフィド結合を生成さ せることによって、架橋剤を使用しなくても高分子化す ることができ、フィルム、スポンジ、マイクロカプセル などの基材として充分な強度を持たせることができる。

で、アミノ酸100残基当りシステインを4~16個有 するケラチンフラグメントを得るにあたって、ケラチン 含有物質から還元ケラチンを得る工程は公知の方法を含 め各種の方法を採用することができる。

【0012】そして、還元ケラチンから制限的に加水分 解して平均分子量3,000~30,000で、アミノ 酸100残基当りシステインを4~16個有するケラチ ンフラグメントを得る工程は、本発明者が本発明の完成 にあたって特に開発した方法によるので、これについて 先に詳しく説明する。

【0013】すなわち、本発明において、上記平均分子 量3,000~30,000で、アミノ酸100残基当 りシステインを4~16個有するケラチンフラグメント を得るには、ケラチン含有物質を還元して得られた還元 ケラチンを蛋白質分解酵素で加水分解し、その加水分解 中に蛋白質分解酵素を失活させるかまたは反応系外に分 離することによって、加水分解を停止させ、加水分解の 程度を制限する。

【0014】この還元ケラチンの加水分解にあたって、 蛋白質分解酵素としては、ペプチド結合について限られ 20 た分解特異性を持つトリプシンやカイモトリプシンが特 に好適であるが、これらに限らず、ブロメライン、ジス パーゼ(Dispase)、フィチン、パパイン、ペプ シン、サーモライシンなどの蛋白質分子の内部ペプチド 結合を非特異的に切断するエンドペプチターゼであって もよい。また、固定化トリプシン(Trypsin-3 O, Beohringer Mannheim, Ca t. No. 109851) などのように蛋白質分解酵素 をポリマーに担持させた固定化蛋白質分解酵素なども用 いることができる。

【0015】還元ケラチンの加水分解そのものは(つま り、加水分解中に加水分解を停止させて、加水分解の程 度を制限することを除いては)、特に限定されることは ないが、たとえば、還元ケラチンを水溶液にし(還元ケ ラチンの濃度にして1~5重量%が好ましい)、この還 元ケラチンの水溶液を5~80℃、好ましくは20~5 0℃に保持しながら、蛋白質分解酵素を加え、攪拌する ことによって行われる。

【0016】 還元ケラチンを蛋白質分解酵素で制限する ことなく加水分解していくと、得られる加水分解物は分 40 子量がどんどん低下していくので、その加水分解中に蛋 白質分解酵素を失活させるかまたは反応系外に分離する ことによって、加水分解を停止させ、加水分解の程度を

【0017】その際の蛋白質分解酵素の失活にあたって は、蛋白質分解酵素の禁止剤を使用するか、加熱するか のいずれかが採用される。

【0018】上記蛋白質分解酵素の禁止剤としては、そ れぞれの蛋白質分解酵素に適した禁止剤があり、トリプ シン、カイモトリプシンなどや上記のエンドペプチター 50 【0026】① ケラチン含有物質を水性媒体中、蛋白

ゼには、たとえばアンチトリプシン、トリプシニンヒビ ター、アプロチニン、リュペプチン(Leupepti n)、マクログロブリンなどが用いられる。

【0019】また、加熱により蛋白質分解酵素を失活さ せる場合は、たとえば、加水分解中の反応液を急速に加 熱して沸騰させればよい。

【0020】一方、蛋白質分解酵素を反応系外に分離す ることによって、加水分解を停止させ、加水分解の程度 を制限する方法を採る場合には、固定化蛋白質分解酵素 10 を使用するのが好ましい。

【0021】すなわち、還元ケラチンの水溶液に固定化 蛋白質分解酵素を加え、加水分解し、その加水分解中に 遠心分離または濾過により、その固定化蛋白質分解酵素 を反応系外に分離することによって、加水分解を停止さ せ、加水分解の程度を制限して、平均分子量3,000 ~30,000のケラチンフラグメントを得ることがで きる。

【0022】また、加水分解中に蛋白質分解酵素を分離 する方法を採用する場合には、上記のように還元ケラチ ンの水溶液に固定化蛋白質分解酵素を加える方法とは異 なり、固定化蛋白質分解酵素そのもの、または固定化蛋 白質分解酵素を分子ふるいの役目を果たすゲル(たとえ ば、Sephadex G-100) と共にカラムに充 填し、そのカラムに還元ケラチンの水溶液を通過させ、 その通過の間のみ加水分解させ、還元ケラチンの加水分 解中に蛋白質分解酵素を反応系外に分離させる方法も採 用することができる。

【0023】なお、市販品の蛋白質分解酵素や固定化蛋 白質分解酵素の活性は、バッチごとに変動し一定品質の 30 ものが入手しにくいので、加水分解処理液をSDS(ド デシル硫酸ナトリウム) ポリアクリルアミド電気泳動法 で分析し、ケラチン原料(分子量40,000~60, 000が主)の泳動パターンから分子量40,000~ 60,000の主蛋白パンドが消失し、加水分解物の主 バンドの分子量がほぼ10,000~30,000と認 められる時点を目安とし、最適な最終酵素処理ユニット 量と処理時間、固定化蛋白質分解酵素量および該固定化 蛋白質分解酵素と還元ケラチン水溶液との接触時間ある いは滞留時間を決定することが望ましいが、酵素使用量 は、通常、還元ケラチン20mg/m1当り100~ 3,000ユニットの範囲から選ばれ、処理時間は、通 常、3~30分の範囲から選ばれる。

【0024】つぎに、上記の制限加水分解工程で使用す る還元ケラチンを得るまでの還元工程について詳しく説 明する。

【0025】ケラチン含有物質を還元して還元ケラチン を得る方法としては、公知の方法を含め各種の方法を採 用できる。それらのうち、代表的なものを例示すると、 たとえば次の①~②に示すものが挙げられる。

5

質変成剤の存在下、または蛋白質変成剤と界面活性剤の存在下で、還元剤で還元し、不溶物を遠心分離または濾過により除去した後、得られた水溶液に塩化ナトリウムや硫酸アンモニウムなどの無機塩を添加して塩析させ、抽出された還元ケラチンを沈殿させて、還元ケラチンを単離する。

【0027】② ケラチン含有物質を水性媒体中、蛋白質変成剤と界面活性剤の存在下で、還元剤で還元し、抽出された還元ケラチンを透析によって単離する。

【0028】上記①、②の方法とも、還元時に超音波を 照射して、還元抽出を促進させることができる。

【0029】上記①、②の方法とも、本発明者が開発したものであるが、特に①の方法による場合、短時間でかつ収率よく還元ケラチンを単離することができ、本発明の実施にあたって好適に適用できるので、それについて詳しく説明する。

【0030】上記①の方法では、還元ケラチンを製造するにあたっては、まずケラチン含有物質を水性媒体中、蛋白質変成剤の存在下、または蛋白質変成剤と界面活性剤の存在下で、還元剤で還元する。

【0031】上記の還元工程で出発原料として用いるケラチン含有物質としては、ケラチンを含むものであればよく、たとえば人間の毛髪、羊毛、馬毛、牛毛などの獣毛や、鶏などの鳥類の羽毛、牛などの動物の爪や角、ひずめ(蹄)、うろこ(鱗)などを用いることができる。

【0032】上記の水性媒体は、水単独、または水と水 混和性の有機溶媒との混合物であってもよく、含水率が 50重量%以上、好ましくは80重量%以上の溶媒を用 いる。水混和性の有機溶媒としては、たとえばメタノー ル、エタノールなどの低級脂肪族アルコールなどが挙げ 30 られる。

【0033】 還元剤は、ケラチン含有物質中のケラチン のジスルフィド結合を還元してチオール基に変換する作 用をするものであり、この還元剤としては、たとえば2

- メルカプトエタノール、チオグリコール酸、ジチオスレイトール、ジチオエリトリトールなどのチオール化合物: トリプロピルホスフィン、トリブチルホスフィンなどの有機リン化合物: 亜硫酸水素ナトリウムなどの還元能力を持つ無機化合物などが用いられる。

【0034】これらの還元剤の使用量は、ケラチン含有 40 物質10gに対して0.05~0.50モルであり、還 元反応の効率と経済性を考慮すると、ケラチン含有物質 10gに対して0.05~0.20モルが好ましい。

【0035】蛋白質変成剤は、ケラチン中の水素結合を切断する作用を有するもので、その具体例としては、たとえば尿素、チオ尿素などが好適なものとして挙げられる。そして、爪、ひずめ、うろこなどのように堅い組織のケラチン含有物質を使用する場合には、蛋白質に対して溶解作用を有する水酸化ナトリウム、アンモニアなどを溶解助剤として用いることが好ましい。

6

【0036】これらの蛋白質変成剤の濃度と使用量は、ケラチン含有物質の溶解性などを考慮して決定するのが適しているが、通常、ケラチン含有物質に対して $3\sim1$ 0mo1/1濃度のものを $5\sim4$ 0倍重量、好ましくは $5\sim8mo1/1$ 濃度のものを $10\sim3$ 0倍重量である

【0037】還元工程は、上記のような蛋白質変成剤の存在下、または蛋白質変成剤と界面活性剤の存在下で行われるが、後者のように界面活性剤を共存させた場合は、還元速度が速くなり、ケラチン含有物質からの還元ケラチンの抽出速度が向上する。ただし、界面活性剤は還元ケラチンを可溶化する作用があるので、塩析のために添加する無機塩を多くする必要がある。

【0038】上記界面活性剤としては、下記のアニオン 界面活性剤、カチオン界面活性剤、両性界面活性剤、ノニオン界面活性剤のいずれも用いることができる。

【0039】アニオン界面活性剤としては、たとえばドデシル硫酸ナトリウムなどのアルキル硫酸塩、アルキル硫酸エステル塩、脂肪酸アルコールリン酸エステル塩、20 スルホコハク酸エステル塩などのアニオン界面活性剤などが挙げられる。

【0040】カチオン界面活性剤としては、たとえば次式で示されるカチオン界面活性剤などが挙げられる。

 $(R^1 \cdot R^2 \cdot R^3 \cdot R^4 N) \cdot X^-$

[式中、R¹、R²、R³ およびR⁴ の1個または2個は直鎖もしくは分岐鎖を有する炭素数8~20のアルキル基またはヒドロキシアルキル基であり、残余は水素原子、炭素数1~3のアルキル基もしくはヒドロキシアルキル基またはベンジル基である。Xはハロゲン原子、炭素数1~2個のアルキル硫酸基またはアルキルピリジニウムハライドなどの芳香族四級アミン塩などである〕。

【0041】両性界面活性剤としては、たとえば脂肪族アミンのN-カルボキシメチル体、N-スルホアルキル化体、イミダゾリンスルホン酸などのベタイン系の両性界面活性剤(疎水基は主として炭素数12~14のアルキル基またはアシル基、対イオンはアルカリ金属などである)などが挙げられる。

【0042】ノニオン界面活性剤としては、たとえばポリオキシエチレンアルキルエーテル型、脂肪酸エステル型、ポリエチレンイミン型、ポリグリセリンエーテル型、ポリグリセリンエステル型などのノニオン界面活性剤(疎水基は主として炭素数12~14のアルキル基もしくはアシル基である)などが挙げられる。

【0043】そして、この界面活性剤の還元工程での使用量はケラチン含有物質の5~50重量%が好ましい。

【0044】界面活性剤としては、前記したように、アニオン界面活性剤、カチオン界面活性剤、両性界面活性剤、ノニオン界面活性剤のいずれも使用することができるが、なかでもアニオン界面活性剤、たとえばアルキル50 硫酸塩やポリオキシエチレンアルキルエーテル硫酸塩な

る。

どが特に好ましい。

【0045】この還元工程の具体的操作は、たとえば次 のようにして行われる。すなわち、ケラチン含有物質を その全量が浸るに充分な5~40重量倍の3~10M (mol/1) の蛋白質変成剤の水溶液、たとえば尿素 の場合には、5~8Mの尿素水溶液に浸漬し、還元剤ま たは還元剤と界面活性剤を加えてから容器を密栓し、室 温~100℃で1~24時間加熱攪拌する。

【0046】上記還元工程において、反応系に超音波を 照射すると、還元抽出作用を促進することができ、還元 10 となく保持される。 工程に要する時間を短縮することができる。超音波照射 はプローブ型、浴槽型などの公知の超音波照射装置を用 いることができる。超音波照射の強さは反応系の大きさ により異なるが、たとえば反応系の大きさが1リットル 以下のときは出力50~200Wで充分である。

【0047】上記の還元工程を経て得られた反応液は、 不溶物を含むので、これを遠心分離や濾過により除去し た後、塩析により還元ケラチンを沈殿させる。

【0048】塩析は、塩化ナトリウム、硫酸アンモニウ ム、硫酸ナトリウムなどの無機塩を上記不溶物除去後の 20 水溶液に加えることによって行われる。この塩析にあた っては、上記水溶液を塩酸などの酸を加えて弱酸性(p H3~5、特に3.5付近が好適)にしておくことが好 ましい。また、アセトンやメタノール、エタノールなど の極性有機溶媒を併用添加し、塩析効果を上げてもよ

【0049】この塩析にあたっての無機塩の添加量はケ ラチン素抽出液(キューティクルなどの不溶物を除去し たもの) に対して無機塩が0. 1~2 Mの濃度になるよ うにすることが適しており、特に0.5~0.7Mの濃 30 度になるようにすることが好ましい。

【0050】塩析時の温度は0℃近辺から40℃の範囲 であり、塩析に要する時間は短時間で、長くても10分 間程度をみておけば充分である。

【0051】上記のようにして固形物として得られた還 元ケラチンは、水洗後、水を加えて水溶液にすることが できる。

【0052】上記の還元工程で生じる現象およびこの① の方法が還元ケラチンを得るにあたって優れたものであ る理由を述べると、次の通りである。

【0053】まず、ケラチン含有物質を水性媒体中で還 元すると、ケラチンは還元されて水性媒体中に溶解し、 ケラチンを包んでいたキューティクルなどは不溶物とし て水性媒体中に存在する。

【0054】そこで、この不溶物を遠心分離または濾過 により除去した後、塩化ナトリウムや硫酸アンモニウム などの無機塩を添加すると塩析が生じ、水性媒体中に溶 解していた還元ケラチンが還元された状態を保持したま ま、つまりケラチンを還元したときに生成したチオール 基がほぼ保持された状態で、溶液中から高収率で沈殿す 50 るものではない。

【0055】一方、還元剤、蛋白質変成剤、界面活性剤 などは、水性媒体中に溶解して水性媒体中に残るので、 濾過または遠心分離することにより還元ケラチンを反応 液から単離することができる。

8

【0056】この際、還元ケラチンは、水性媒体中から 短時間で沈殿するので、長時間を要する透析や限外濾過 による場合のように還元ケラチンが酸化を受けることが 少なく、したがってチオール基がほとんど損なわれるこ

【0057】上記のような還元工程とそれに続く制限加 水分解工程を経て得られたケラチンフラグメントの水溶 液は、そのままの状態で利用することができるし、凍結 乾燥して粉末として利用に供することができる。また、 限外濾過により濃縮液として利用することも可能であ

【0058】そして、得られるケラチンフラグメント は、前記のような制限加水分解によって平均分子量3, 000~30,000のものとすることができる。

【0059】また、アミノ酸分析によれば、得られるケ ラチンフラグメント中のシステインは原料のケラチン含 有物質中に含まれているケラチンを還元したときに生成 したシステインとほぼ同様の割合で存在し、アミノ酸1 00残基当り4~16個のシステインを有している。

【0060】また、上記②の方法によって還元工程を実 施する場合も、前記①の方法と共通する部分は①の方法 と同様に行うことができる。

【0061】そして、②の方法における透析処理は従来 公知の処理手段によって行うことができる。たとえば、 還元後に不溶物を除いた反応液、すなわち、還元ケラチ ンを含む濾過液をたとえばセロハンのような半透膜の容 器内に入れ、これを外液を入れた容器内に浸す。外液と しては、ジスルフィド結合をチオール基に還元すること ができる還元剤を0.1~0.5重量%含む水性媒体を 用いることができ、たとえば上記還元工程で用いた水性 媒体と還元剤の混合物を用いることができる。外液は還 元ケラチンの濾過液に対し通常20~40容量倍用いら れる。温度は室温でよく、時間は通常12~36時間で ある。このような透析処理を2~4回行うことにより上 40 記濾過液中の蛋白質変成剤、界面活性剤などを除くこと ができると共に、還元剤を外液と等濃度に減らすことが できる。

【0062】還元ケラチンを入手して制限加水分解する ことも可能であるが、そのような還元ケラチンもケラチ ン含有物質を還元して得られたものであるから、その場 合も、もちろん、本発明の範囲内に含まれる。

【実施例】つぎに、実施例を挙げて本発明をさらに詳し く説明するが、本発明はそれらの実施例のみに限定され

【0064】実施例1

羊毛(Collidale種より採取)20gを5M尿 素水溶液550gに浸漬し、2-メルカプトエタノール 25m1を添加した後、容器を密栓、攪拌し、約50℃ で5時間、200Wの出力にて超音波照射した。反応液 を室温に戻し、不溶物を濾過により除去した後、濾液を 塩酸でpH5に調整し、その後、硫酸ナトリウムを添加 して塩析し、密栓、攪拌した後、遠心分離した。

【0065】得られた白色沈殿物を2ーメルカプトエタ トリウム (SDS) 3gと2-メルカプトエタノール 0. 6gを含む水を加え、アンモニアでpH8~9に調 整しつつ、溶解した。

【0066】この水溶液10gをLowry法により蛋 白定量したところ、0.35gの還元ケラチンを含んで おり、この水溶液中の還元ケラチン濃度は3.5重量% であって、収率は35%であった。また上記水溶液を凍 結乾燥して得た還元ケラチン粉末のアミノ酸分析を行っ たところ、アミノ酸100残基当りシステインが8.4 個であった。

【0067】また、上記還元ケラチン粉末の分子量をS DSポリアクリルアミド電気泳動法で調べたところ、分 子量40,000から60,000のものが主たる成分 であった。

【0068】上記のようにして得られた濃度3.5重量 %の還元ケラチン水溶液10mlを20℃に保ちなが ら、その中にトリプシン2,000ユニットを含む0. 05Mのトリス/塩酸緩衡液(pH8)5m1と0.0 1 Mの塩化カルシウム水溶液 5 m l を加え、窒素ガス雰 囲気下で5分間攪拌した。

【0069】つぎに、1.5mgユニットのアンチトリ プシン(antitrypsin、シグマ社製、商品番 号A9024) 水溶液を添加してトリプシンを失活さ せ、加水分解を停止させて、加水分解の程度を制限し た。

【0070】得られた加水分解液中のケラチンフラグメ ントの分子量をSDSボリアクリルアミド電気泳動法で 調べたところ、ケラチンフラグメントは分子量8,00 $0 \sim 24$, 000のものを主成分とする混合物であり、 その数平均での平均分子量は17,000であった。

【0071】上記加水分解液についてLowry法によ り蛋白定量したところ、ケラチンフラグメントの濃度は 3. 5重量%であった。また、アミノ酸分析によれば、 上記ケラチンフラグメントはアミノ酸100残基当りシ ステインを8. 4個有していた。

【0072】実施例2

実施例1における還元工程で得られた還元ケラチン水溶 液 (3.5重量%) 50m1を20℃に保ちながら、そ の中にトリプシン8,000ユニットを含む0.05M のトリス/塩酸緩衡液 (pH8) 25mlと0.01M 50 上記カラムを通過する間、加水分解した。

10

の塩化カルシウム水溶液25m1を加え、窒素ガス雰囲 気下にて15分間攪拌した。

【0073】ついで、上記反応液を加熱して3分間沸騰 させ、トリプシンを失活させ、加水分解を停止させて、 加水分解の程度を制限した。

【0074】以後、実施例1と同様の操作を経て得られ た還元ケラチン加水分解液中のケラチンフラグメントの 分子量をSDSポリアクリルアミド電気泳動法によって 調べたところ、ケラチンフラグメントは分子量7,00 ノールを0. 3重量%含む水で水洗し、ドデシル硫酸ナ100024000のものが主成分であり、平均分子量は 16,000であった。

> 【0075】上記還元ケラチン加水分解液についてLo wry法により蛋白定量したところ、ケラチンフラグメ ントの濃度は3.5重量%であった。また、アミノ酸分 析によれば、上記ケラチンフラグメントはアミノ酸10 0残基当りシステインを8.5個有していた。

[0076] 実施例3

実施例1における還元工程で得られた還元ケラチン水溶 液(3.5重量%)50m1と0.01Mの塩化カルシ 20 ウム水溶液 50 m l の混合物をpH7.8~8.5に調 整したのち20℃に保ちながら、その中に固定化トリプ シン (Trypsin-30, Boehringer Mannheim, Cat. No. 109851) 8, 000コニットを加え、窒素ガス雰囲気下にて20分間 攪拌した後、遠心分離によりただちに固定化トリプシン を分離し、加水分解を停止させて、加水分解の程度を制 限した。

【0077】以後、実施例1と同様の操作を経て得られ た還元ケラチン加水分解液中のケラチンフラグメントの 30 分子量をSDSポリアクリルアミド電気泳動法によって 調べたところ、ケラチンフラグメントは分子量8,00 0~30,000のものが主成分であり、平均分子量は 19,000であった。

【0078】上記還元ケラチン加水分解液についてLo wry法により蛋白定量したところ、ケラチンフラグメ ントの濃度は3.5重量%であった。また、アミノ酸分 析によれば、上記ケラチンフラグメントはアミノ酸10 0残基当りシステインを8.5個有していた。

[0079] 実施例4

40 固定化トリプシン (Trypsin-30, Boehr inger Mannhelm, Cat. No. 109 851) とゲル (Sephadex G-100 (co urse)〕をリン酸緩衡液(pH8)中で体積比1: 30で混合し、得られた混合物をガラスカラム(直径2 cm、高さ10cm) に充填した。

【0080】このカラムに実施例1における還元工程で 得られた還元ケラチン水溶液(3.5重量%)20m1 と0.01Mの塩化カルシウム水溶液10m1との混合 物を室温で25分間かけて流し、還元ケラチン水溶液が 11

【0081】得られた還元ケラチン加水分解液中のケラ チンフラグメントの分子量をSDSポリアクリルアミド 電気泳動法により測定したところ、上記加水分解液中の ケラチンフラグメントは分子量7,000~30,00 0のものが主成分であり、平均分子量は20,000で あった。

【0082】上記還元ケラチン加水分解液についてLo wry法により蛋白定量したところ、ケラチンフラグメ ントの濃度は1.8重量%であった。また、アミノ酸分 0残基当りシステインを8. 1個有していた。

【0083】比較例1

実施例1における還元工程で得られた還元ケラチン水溶 液 (3、5重量%) 50mlを20℃に保ちながら、そ の中にトリプシン8、000ユニットを含む0.05M のトリス/塩酸緩衡液25m1と0.01Mの塩化カル シウム水溶液25m1との混合物を加え、窒素ガス雰囲 気下で3時間攪拌して還元ケラチンを加水分解した。

【0084】得られた還元ケラチン加水分解物中のケラ 電気泳動法で調べたところ、上記ケラチンフラグメント は分子量は1,000~3,000のものが主成分であ り、平均分子量は2,000であった。

【0085】また、上記ケラチンフラグメントのアミノ*

*酸分析をしたところ、上記ケラチンフラグメントはアミ ノ酸100残基当り7.1個のシステインを有してい

12

【0086】試験例1

実施例1~4および比較例1で得られたケラチンフラグ メントの水溶液それぞれ6mlに75重量%グリセリン 水溶液 0. 2 m 1 を加え、それらをそれぞれ別々に水平 な底面を持つ円形ガラス容器(直径6 cm)に流し、室 温、大気中で乾燥した。その後、80~90℃で15分 析によれば、上記ケラチンフラグメントはアミノ酸10-10-間加熱処理した後、水中に入れ、ガラス容器から剥離し てきたケラチンフラグメントのフィルムを取り出した。

> 【0087】得られたフィルムの強伸度をオートグラフ により測定した。その結果を表1に示す。なお、測定に あたっての試料の調整および測定条件は次の通りであ

[0088]試料:

得られたフィルムを風乾した後、80℃で20分間熱処 理し、その後、室温まで戻す。

【0089】測定条件:

チンフラグメントの分子量をSDSポリアクリルアミド 20 相対湿度65%の雰囲気中、引張速度200mm/mi nで測定する。

[0090]

【表1】

強伸	度 (相対温度65%)
0.	81kg/mm ²
0.	$8.5 \mathrm{kg/mm^2}$
0.	8 2 k g/mm²
0.	8 2 k g/mm²
0.	30 kg/mm ²
	0. 0. 0.

【0091】表1に示すように、実施例1~4で製造し たケラチンフラグメントから作製したフィルムは、比較 例1で製造したケラチンフラグメントから作製したフィ ルムに比べて、強伸度が大きかった。

[0092]

【発明の効果】以上説明したように、本発明によれば、 ケラチン含有物質から得られた還元ケラチンを蛋白質加 水分解酵素により制限的に加水分解することによって、 平均分子量3,000~30,000でアミノ酸100 残基当り4~16個のシステインを有するケラチンフラ グメントを得ることができる。

【0093】上記ケラチンフラグメントは、フィルム、

繊維などに加工した場合に好適な強度を持ち得るように なる適度な長さのペプチド鎖と架橋可能なチオール基を 有している。

【0094】また、上記ケラチンフラグメントは天然の 蛋白質に由来するものであって、人体に対する毒性、刺 40 激性なども少ない。

【0095】したがって、このケラチンフラグメント は、上記の特性を利用して、フィルム、スポンジ、繊維 などの材料として、あるいはマイクロカプセルの壁材、 医農薬基材、化粧品基材として、好適に使用することが できる。